BEST AVAILABLE COPY

POLARIZING PLATE, MANUFACTURING METHOD FOR ANISOTROPIC SCATTERING BODY, AND LIQUID CRYSTAL DISPLAY DEVICE

Patent number:

JP2002006137

Publication date:

2002-01-09

Inventor:

ITO YOJI

Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

Classification:

- international:

G02B5/30; G02F1/1335

- european:

Application number: Priority number(s):

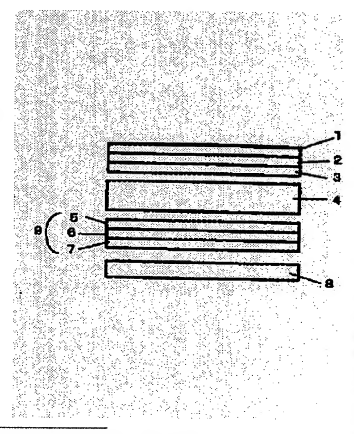
JP20000192227 20000627

JP20000192227 20000627

Report a data error here

Abstract of JP2002006137

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a polarizing plate capable of being turned into a direct viewing type and flat thin type device with a simple constitution, improving the utilization efficiency of polarized light at a very low cost, and brightening the liquid crystal display. SOLUTION: The polarizing plate is formed by laminating a polarizing element that absorbs one of rectangular linearly polarized lights and practically transmits the other light, and the anisotropic scattering body that scatters one of the rectangular linearly polarized lights and practically transmits the other light.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開 2 0 0 2 - 6 1 3 7 (P 2 0 0 2 - 6 1 3 7 A) (43)公開日 平成14年1月9日(2002.1.9)

(51) Int. C1.7	•	識別記号		FΙ		テーマコード(参考)
G 0 2 B	5/30		· ·	G 0 2 B	5/30	2H049
G 0 2 F	1/1335	5 1 0		G 0 2 F	1/1335 5 1 0	2H091

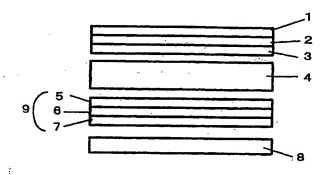
	帝査請求 未請求 請求項の数 l l O l	L (全14頁)
(21) 出願番号	特願2000-192227 (P2000-192227)	(71)出願人 000005201 富士写真フイルム株式会社
(22) 出願日	平成12年6月27日 (2000. 6. 27)	神奈川県南足柄市中沼210番地 (72)発明者 伊藤 洋士 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真 フイルム株式会社内
·		(74)代理人 100074675 弁理士 柳川 泰男 Fターム(参考) 2H049 BA02 BA44 BB03 BB33 BB43 BC04 BC22 2H091 FA08Z FA31Z FA41Z FB02 FD08

(54) 【発明の名称】偏光板、異方性散乱体の製造方法および液晶表示装置

(57)【要約】

【課題】 簡単な構成により直視型かつ平面薄型化が可能であるとともに、非常に安価に偏光の利用効率を向上でき液晶表示を明るくすることができる偏光板を得る。 【解決手段】 直交する直線偏光の一方を吸収し、他方

【解決手段】 値交する直線偏光の一方を吸収し、他方を実質的に透過する偏光素子と、直交する直線偏光の一方を散乱し、他方を実質的に透過する異方性散乱体とを 積層する。



HA07 LA16 LA30

【特許請求の範囲】

【請求項1】 直交する直線偏光の一方を吸収し、他方を実質的に透過する偏光素子と、直交する直線偏光の一方を散乱し、他方を実質的に透過する異方性散乱体とを有する偏光板であって、該異方性散乱体が、透明支持体と異方性散乱層とからなり、該異方性散乱層が、高分子媒体中にこれと異なる材料を含む微小領域が分散され、高分子媒体と微小領域の界面において直交する直線偏光の一方に対する屈折率n 1 がほぼ同じで、他方に対する屈折率n 2 が異なる事を特徴とする偏光板

【請求項2】 高分子媒体と微小領域の界面における屈 折率n2の差が、0.05以上であることを特徴とする 請求項1に記載の偏光板。

【請求項3】 微小領域が、近似円形の平均径で0.01~ 10μ mの大きさであることを特徴とする請求項1に記載の偏光板。

【請求項4】 高分子媒体が、光学的に等方性であることを特徴とする請求項1に記載の偏光板。

【請求項5】 微小領域が、重合性の置換基を有する液晶分子を含むことを特徴とする請求項1に記載の偏光板。

【請求項6】 微小領域が、重合性の置換基を有する液晶分子と、光に反応する置換基を有する化合物とからなることを特徴とする請求項1に記載の偏光板。

【請求項7】 高分子媒体と微小領域の界面に液晶分子 が局在化している請求項5または6に記載の偏光板。

【請求項8】 連続相中に重合性の置換基を有する液晶分子を含む相を分散し、該分散相を高分子媒体中に、再度分散した後、透明支持体上に塗設し、次いで光照射することにより、高分子媒体と微小領域の界面において直 30 交する直線偏光の一方に対する屈折率nlがほぼ同じで、他方に対する屈折率n2が異なる異方性散乱層を形成する異方性散乱体の製造方法。

【請求項9】 偏光素子の偏光度が99%以上であり、偏光素子の光透過軸が異方性媒体の屈折率nlの方向とほぼ平行になるように配置されている請求項lに記載の偏光板。

【請求項10】 ディスコティック化合物からなる光学 異方層、直交する直線偏光の一方を吸収し、他方を実質 的に透過する偏光素子、および直交する直線偏光の一方 40 を散乱し、他方を実質的に透過する異方性散乱体をこの 順に有する偏光板。

【請求項11】 バックライトおよび偏光板を備えた液晶表示装置であって、偏光板として、請求項9または請求項10に記載の偏光板を異方性散乱体がバックライト側となるように配置したことを特徴とする液晶表示装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、直交する直線偏光 50 /32226号の各明細書、および特開平9-2741

の一方を吸収し、他方を実質的に透過する偏光素子と、 直交する直線偏光の一方を散乱し、他方を実質的に透過 する異方性散乱体とを有する偏光板、異方性散乱体の製 造方法および液晶表示装置に関する。

[0002]

【従来の技術】従来の液晶ディスプレイは、偏光子を用いて外光を含む光源の半分以下の光を利用して、表示を行っている。電界制御複屈折モード、あるいはツイストネマティックモードなど主要な液晶ディスプレイに用いられている液晶のモードはすべて偏光板を用いている(佐藤進著「液晶とその応用」産業図書刊、96~115頁に記載)。

【0003】しかしながら、この従来の技術は、偏光板のみを用いているために外光を含む光源の半分以下の光しか利用できない。液晶表示装置に用いられる偏光板としては、一般にヨウ素系や染料系の二色性偏光素子が多く使われている。こうした二色性偏光素子は直交する偏光成分の一方のみを吸収し、透過させない偏光機能を持つ。ただし、光吸収モードであることから、偏光度を10%に近づける場合、原理的に光透過率は50%以下と低いものになる。従って、このような偏光板を用いると、暗いディスプレイしか得られない。従来から、光源の光をすべて利用することができるように、偏光変換を施すための手段が提案されている(特開昭63-121821号、特開平5-224175号、同5-232433号の各公報に記載)。

【0004】また、異方性散乱体を偏光変換に用いる手法として、高分子と液晶の複合体を延伸して偏光子として用いる方法が提案されている(リキッドクリスタルズ、1993年、15巻、NO.3、395~407頁に記載)。 さらに、特開平7-333428号公報に、複屈折物質界面での散乱異方性を利用した散乱型偏光シートが提案されている。この散乱型偏光シートは劈開した方解石を粗面化したものを樹脂で包みこんだ構成である。このシートでは、高い光散乱性を得にくい。また、素子の薄層化が困難で、液晶表示装置のような機器に組み込むことが難しい。

【0005】また、WO95/17691号、WO95/17692号、WO95/17699号の各明細書には、一軸延伸フイルムと未延伸フイルムを多重に積層して、屈折率差が延伸方向のみに存在する事により反射率の異方性ならびに透過率異方性を有する偏光素子、そしてこの素子と通常の二色性偏光素子を積層してバックライト側の偏光板として用いる事によりバックライトの光利用効率を高める提案が記載されている。しかし、十分な偏光機能を得る為に積層する層数を数十層以上にする必要があり生産性に劣るという問題点があった。

【0006】さらに、WO97/32223号、WO97/32225号、WO97/32225号、WO97/32225号、WO97/32225号、WO97/32225号、WO97

08号、同11-174231号の各公報には、高分子 からなる連続層中に異なる材料からなる領域を分散し、 一軸延伸することで、光透過率が高く、かつ生産性に優 れた簡単な構成を有するような異方性散乱体を提案して いる。これをバックライトと偏光板の間に配置すること で、明るい液晶表示装置が得られる。しかし、両側に保 護フィルムを有し3層構成(保護フィルム/偏光素子/ 保護フイルム)からなる偏光板とバックライトの間に、 さらに1枚のフイルムを挿入するような配置では液晶表 示装置自身が厚くなったり、吸収が増えたり、界面での 反射が増えることで充分に明るい表示を得ることが出来 ていない。さらに、高分子媒体を一軸延伸することで、 屈折率コントロールしているため、バックライトの熱に よる弾性歪みで高分子媒体の屈折率が変化し、ムラを生 じるという大きな問題もあった。本発明者の鋭意研究に より、この問題に対しては、特開平5-45519号公 報に記載の光学的等方性媒体と異方性分散物(液晶)に より解決出来ることがわかったが、非常に高価な材料で ある液晶を比較的多く用いる必要があるため、性能は良 いが、生産価格が高くなってしまうという問題があっ た。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、簡単な構成により直視型かつ平面薄型化が可能であるとともに、偏光の利用効率を向上でき液晶表示を明るくすることができる偏光板、および異方性散乱体の製造方法、そして液晶表示装置を非常に安価に提供することである。

[0008]

【課題を解決するための手段】前記の目的は、以下の本 発明により達成される。

- (1) 直交する直線偏光の一方を吸収し、他方を実質的に透過する偏光素子と、直交する直線偏光の一方を散乱し、他方を実質的に透過する異方性散乱体とを有する偏光板であって、該異方性散乱体が、透明支持体と異方性散乱層とからなり、該異方性散乱層が、高分子媒体中にこれと異なる材料を含む微小領域が分散され、高分子媒体と微小領域の界面では直交する直線偏光の一方に対する屈折率nlがほぼ同じで、他方に対する屈折率n2が異なる偏光板
- (2) 高分子媒体と微小領域の界面での屈折率 n 2 の差が、0.05以上である(1) に記載の偏光板。
- (3) 微小領域が、近似円形の平均径で0.01~10 μmの大きさである(1)に記載の偏光板。
- (4) 高分子媒体が、光学的に等方性である(1) に記載の偏光板。
- (5)微小領域が、重合性の置換基を有する液晶分子を含む(1)に記載の偏光板。
- (6) 微小領域が、重合性の置換基を有する液晶分子と、光に反応する置換基を有する化合物とからなる (1) の偏光板。

- (7) 高分子媒体と微小領域の界面に液晶分子が局在化している(5) または(6) に記載の偏光板。
- 【0009】(8)連続相中に重合性の置換基を有する 液晶分子を含む相を分散し、該分散相を高分子媒体中 に、再度分散した後、透明支持体上に塗設し、次いで光 照射することにより、高分子媒体と微小領域の界面にお いて直交する直線偏光の一方に対する屈折率n1がほぼ 同じで、他方に対する屈折率n2が異なる異方性散乱層 を形成する異方性散乱体の製造方法。
- (9) 偏光素子の偏光度が99%以上であり、偏光素子の光透過軸が異方性媒体の屈折率n1の方向とほぼ平行になるように配置されている(1)に記載の偏光板。
- (10) ディスコティック化合物からなる光学異方層、直交する直線偏光の一方を吸収し、他方を実質的に透過する偏光素子、および直交する直線偏光の一方を散乱し、他方を実質的に透過する異方性散乱体をこの順に有する偏光板。
- (11)バックライトおよび偏光板を備えた液晶表示装置であって、偏光板として、(9)または(10)に記載の偏光板を異方性散乱体がバックライト側となるように配置したことを特徴とする液晶表示装置。

[0 0 1 0]

【発明の実施の形態】 [透明支持体] 透明支持体は、光透過率が80%以上を有する材料から形成することが好ましい。透明支持体としては、ポリマーフイルムを用いることができる。ポリマーの例には、ポリオレフィン(例、ポリエチレン)、ノルボルネン樹脂、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタレート、ポリアリロビレン、ポリカーボネート、ポリスチレン、ポリアリレート、ポリスルフォン、ポリエーテルスルホン、ポリレート、ポリスルフォン、ポリエーテルスルホン、ポリエーテルスのポリマーの混合したフイルムを用いてもよい。市販のポリマーの混合したフイルムを用いてもよい。市販のポリマー(例、ゼオネックス、日本ゼオン(株)製;ARTON、日本合成ゴム(株)製;フジタック(富士写真フイルム(株)製)を使用することもできる。

【0011】透明支持体は、偏光板の保護フイルムとしての性能をもつことが好ましい。偏光板製造での工程適性に必要な透湿性の観点から、セルロールアセテートフイルムが好ましい。また、偏光板としての耐久性の観点からは、セルロースアセテートの酢化度は、55万至61.5%が好ましく、59万至61%がさらに好ましい。透明支持体と、異方性散乱層の高分子媒体との接着強度を増大させるために下塗り層、もしくは表面処理を施すことが好ましい。下塗り層の例としては、ゼラチンを挙げることが出来る。また、表面処理としては、火炎処理、コロナ処理、グロー処理、鹸化処理等が挙げられる。

【0012】[異方性散乱層]異方性散乱層は、直交す 50 る直線偏光の一方を散乱し、他方を実質的に透過する。 異方性散乱層は、高分子媒体とこれと異なる材料を含む 微小領域とからなることが好ましい。

【0013】 高分子媒体としては、透明な高分子素材を 用いる。散乱の異方性を均一に制御するために、光学的 に等方性の素材を用いることが好ましい。高分子媒体の 例にば、ノルボルネン樹脂、セルロースエステル(例、 セルロースアセテート)、ポリビニルアルコールおよび その誘導体、ポリメチルメタクリレート、ゼラチン、プ ルランおよびカラギーナンが含まれる。市販のポリマー (ゼオネックス、日本ゼオン(株)製;ARTON、日 本合成ゴム(株)製:フジタック(富士写真フイルム (株) 製)を使用することもできる。塗布による製法の 観点から、ゼラチン、プルラン、カラギーナンのような 水溶性ポリマーが好ましい。異方性散乱層の厚さは、1 乃至500 μ mが好ましく、3乃至100 μ mがさらに 好ましい。なお、ポリカーポネートやポリスチレンのよ うな固有複屈折の大きなポリマーであっても、添加剤に より光学的等方性にすることで高分子媒体として使用す ることもできる。

【0014】微小領域は、マトリクスの高分子フイルムの材料と相違する材料により形成される。その大きさは、優れた光散乱性を得る観点から、各領域をほぼ同面積の円で近似した近似円形の平均径で $0.01\sim10\mu$ mの範囲にあることが好ましく、 $0.05\sim5\mu$ mの範囲にあることが好ましい。散乱の観点から、マトリックスに対する微小領域の表面積は大きい方が好ましい。更に、マトリクスと微小領域の界面に屈折率異方性を有すればよく、微小領域内では屈折率異方性材料が界面に局在化するように制御することが好ましい。また、微小領域の粒径による散乱の波長依存性を考慮すると、層中の厚み方向で最適に散乱されるような分布となるように制御することが好ましい。

【0015】微小領域に含まれる屈折率異方性材料としては、直線偏光の一方に対する屈折率n1が該高分子フ*

*イルムの屈折率とほぼ同じで、該直線偏光の他方に対する屈折率n 2 において高分子フイルムの屈折率と異なる材料を用いる。屈折率n 1 と屈折率n 2 との差が、大きな材料が好ましい。具体的には、液晶およびその類似体(π 共役が 3 分子以上結合した化合物)が好ましく用いられる。なお、散乱性、偏光度の面から高分子フイルムと微小領域の該屈折率n 2 の差が 0 . 0 5 以上であることが好ましく、更に好ましくは 0 . 1 以上である。

【0016】液晶としては、微小領域の上記特性を満た す常光屈折率と異常光屈折率の差の大きな液晶を用いる ことが好ましい。室温でネマチック相もしくはスメクティック相を示す低分子液晶、例えば、シアノビフェニル 系液晶、シアノフェニルシクロヘキサン系液晶、シアノフェニルエステル系液晶、安息香酸フェニルエステル系 液晶、フェニルビリミジン系液晶、もしくはそれらの混合物を用いることができる。また、室温でネマチック相 もしくはスメクティック相を示す高分子液晶を用いても よい。

【0017】棒状液晶性化合物またはその組成物については、季刊化学総説 第22巻 液晶の化学(1994年)日本化学会編の第4章、第7章,第10章、および液晶デバイスハンドブック 日本学術振興会第142委員会編の第3章に記載がある。棒状液晶の複屈折率は、0.05乃至0.70であることが好ましい。液晶またはその混合組成物は室温で液体ないしは粘調固体である。従って、液晶の配向性を長期間または温度、湿度や機械的変形に対し、安定に維持するのが困難な場合が多い。液晶の配向が固定できるように、液晶分子の末端に少なくとも一つの重合架橋性基を導入することが好ましい。末端に一つの重合架橋性基を有する棒状液晶性化合物の例を、以下に挙げる。

【0018】 【化1】

$$\begin{array}{c} \text{(N1)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N2)} \\ \text{H}_2 \text{C} - \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N3)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N4)} \\ \text{H}_2 \text{C} - \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N5)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N5)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N5)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N5)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N5)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N5)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N5)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N5)} \\$$

(N11)

ď

$$CH_2 = CH - CO - O - C_7H_{14} - H$$

(N7)

$$CH_2 = CH - CO - C_7H_{14} - H$$
 H
 $C_2H_4 - C_2H_4$

$$\begin{array}{c} \text{(N8)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_5 \text{H}_{10} - \begin{array}{c} \text{O} \\ \text{-CN} \end{array}$$

$$(N10)$$
 CH_2 = CH - CO - O - C_3H_6 - H

[0020]

(N13) NC CN

$$CH_2 = CH - CO - O - C_7H_{14}O - C_5H_{11}$$

$$(N14)$$
 $P_{2}C - CH - CO - O - C_{7}H_{14} - CN$
 $(N15)$
 $CH_{2} = CH - CO - O - C_{7}H_{14} - CN$
 $(N15)$

[0021]

【化4】

【0023】一官能重合性液晶を主原料とし予め側鎖型 液晶ポリマーを形成させて用いることができる。耐熱性 及び配向の均一性の点からは、棒状液晶分子の両末端に 光重合性基を有する二官能重合性液晶化合物が好ましく※

9

[0022]

※用いられる。両末端に光重合性基を有する二官能重合性 液晶化合物の例を、以下に挙げる。

[0024]

【化6】

11

*【化7】

[0025]

$$\begin{array}{c} \text{(N31)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N32)} \\ \text{H}_2 \text{C} - \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N33)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N33)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N33)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N33)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N33)} \\ \text{(N33)} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} \\ \text{(N33)} \\$$

[0026]

(N34)

$$CH_2 = CH - CO - O - C_7H_{14} - H - OC_8H_{16} - O - CO - CH = CH_2$$

 CH_2 (N35)
 CH_2

(N36)

$$CH_2 = CH - CO - O - C_5H_{10} - O - O - CH = CH_2$$

(N37)
 $H_2C - CH - CO - O - C_7H_{14} - O - O - CO - HC - CH_2$

[0027]

【0028】

$$\begin{array}{c} (N41) \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} - \text{CO} - \text{O} \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} - \text{CO} - \text{CH} = \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} - \text{CO} - \text{CH} = \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} - \text{CO} - \text{CH} = \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} - \text{CO} - \text{CH} = \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} - \text{CO} - \text{CH} = \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 = \text{CH} - \text{CO} - \text{O} - \text{C}_7 \text{H}_{14} & \text{O} \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 \\ \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH}_4 & \text{CH$$

【0032】微小領域において、屈折率異方性材料を界面に局在化させる方法としては、W/O/W型(もしくはO/W/O型)乳化法が好ましい。W/O/W型を例に取り、具体的に説明する。

- (1)水溶性高分子(もしくは界面活性剤)を溶解した 水溶液中(W相)に、重合性基を有する液晶化合物(O 相)を混合し、乳化分散(O/W型乳化物)する。
- (2) 更に別の水溶性高分子(光反応性基を有すること

50

が好ましい)を溶解した水溶液(W相)に(1)で作製したO/W型乳化物を混合し、乳化分散(W/O/W型乳化物)する。

15

(3)得られたW/O/W型乳化物は、水溶性高分子 (あるいは界面活性剤)の種類、温度、等の条件によ り、液晶化合物が微小領域(O/W型乳化物)界面に局 在化した形態となる。また、微小領域を形成する材料と しては、上記棒状液晶性分子以外にも、重合性の可塑剤 (モノマー)、ポリマーバインダーあるいは光重合開始 剤を、必要に応じて添加することができる。

【0033】上述のように分散物を作製し、透明支持体上に塗設し、液晶性分子を配向させることで異方性散乱層を作製することができる。液晶性分子の配向方法は、光照射が好ましく、液晶性分子自身が光(例えば偏光)配向性を有する(光の方向に自発的に並ぶこと)が好ましい。このような液晶は、液晶分子中に光異性化基(例、アゾベンゼン、スチルベン、シンナモイル)、あるいは光反応性基を有する。さらに、液晶自身に光配向性がなくとも、分散媒中に光に反応する置換基を有する物質を添加することで、光により液晶を配向させることができる。

【0034】[光に反応する置換基を有する物質]光に反応する置換基を有する物質としては、一般に光照射することにより光学的異方性が発現する光学的異方性物質を挙げることができる。光学的異方性物質には、感光性成分あるいは感光性官基が含まれる必要がある。光照射することにより光学的異方性が発現する光学的異方性物質は、光反応性化合物と光異性化化合物とに分類できる。光反応性化合物は、一般にシンナメートのような光二量化化合物である。光異性化化合物は、一般にフォトクロミック化合物として知られている。光異性化化合物は、光の作用で化学機構に変化が生じ、それにより光に対する挙動(例えば色調)も変化する化合物である。一般に、それらの変化は可逆的である。

【0035】光異性化化合物には、アゾベンゼン化合物 (K. Ichimura et al , Langmu ir. Vol. 4, 2); K. Ichimura etal , Appl. Phys. Lett. Vol. 63. No. 4, Page 449 (1993) N. Ishizuki, Langmuir. Vol. 9, Page 3298 (1993); N. Ishi zuki, Langmuir. Vol. 9, Page 8 57(1993))、ヒドラゾノーβーケトエステル化 合物(S. Yamamura et al, Liqui d Crystal, Vol. 13, No. 2, page 1 89(1993))、スチルベン化合物(市村國宏他、 高分子論文集、第47巻、10号、771頁(199 0))、およびスピロピラン化合物(K. Ichimu ra et al, Chemistry Lette rs, Page 1063 (1992); K. Ich imura et al, Thin Solid Films, Vol. 235, Pagel01(1993))が含まれる。

16

【0036】C=C、C=N、またはN=Nからなる二 重結合構造を含む光異性化化合物が特に好ましい。二重 結合構造を有するフォトクロミック化合物は、下記

- (1) および(2) の必須要素と、下記(3)~(5) の任意要素からなる。
- (1) C=C、C=N、またはN=Nからなる二重結合 10 構造
 - (2)上記(1)の結合の両側に(直結しなくてもよく)存在する環状構造
 - (3)任意の(1)と(2)との間の連結基
 - (4)任意の(1)の炭素原子の置換基
 - (5)任意の(2)の環状構造の置換基

上記(1)の二重結合構造は、シス型よりもトランス型が好ましい。二重結合構造は、分子内に2つ以上存在していても良い。複数の二重結合構造は共役の関係にあることが好ましい。上記(2)の環状化合物の例には、ベンゼン環、ナフタレン環および含窒素複素環(例、ピリジニウム環、ベンゾピリジニウム環)が含まれる。含窒素複素環の場合、環を構成する(窒素原子ではなく)炭素原子が二重結合構造の炭素原子、または窒素原子と結合することが好ましい。ベンゼン環が特に好ましい。

【0037】上記(3)の連結基の例には、-NH-および-CO-が含まれる。上記(4)の置換基の例には、アリール基(例 フェニル)およびシアノが含まれる。上記(5)の置換基の例にはアルコキシ基(例 メトキシ、ヘキシルオキシ)、シアノ、アルキル基(例ブチル、ヘキシル)およびアルキルアミノ基(例ジメチルアミノ)を挙げることができる。

【0038】光異性化化合物は、ポリマーに化学的に結合させて用いることが好ましい。使用するポリマーは親水性ポリマー(例 ゼラチン、ポリビニルアルコール)であることが好ましい。ポリビニルアルコールが容易に修飾できる観点から好ましい。

【0039】光学異方層は、下記(1)~(3)の順序で製造できる。

- (1)上述のようにW/O/W型(もしくはO/W/O40型)乳化物を作製する。
 - (2) この塗布液を透明支持体上に塗布、乾燥する。
- (3)乾燥後に偏光を照射することで、微小領域材料を特定の方向に配向させる。分散は、攪拌機(例、ホモジナイザー)あるいは混練機(サンドミル、コロイドミル)を用いるが好ましい。また、塗布方法の例には、カーテンコーティング、押し出しコーティング、ロールコーティング、ディップコーティング、スピンコーティング、の刷コーティング、スプレイコーティングおよびスライドコーティングが含まれる。連続塗布が可能な、カーテンコーティング、押し出しコーティング、ロールコ

ーティング、ディップコーティングおよびスライドコーティングが好ましい。層中で微小領域の粒径に厚み方向で分布をつける際には、C型重層塗布が好ましい。

【0040】[偏光素子] 偏光素子は、直交する直線偏光の一方を吸収し、他方を実質的に透過する。異方性散乱体(透明支持体上に異方性散乱層を塗設し、光照射したもの)と偏光素子とを積層した一体型型構成にすることより、高偏光度で光透過性の良い、液晶表示装置用として適した偏光板が得られる。異方性散乱体と偏光素子とは、光透過軸が平行になるように適当な粘着層を介して積層する。偏光素子は、一般に二色性偏光素子である。ヨウ素系偏光素子と、染料系偏光素子のいずれも用いることができる。偏光度は、99%以上であることが好ましい。偏光度は、下記式で定義される値である。

[0041]

【数1】

偏光度=100×{(P-C)/(P+C)}1/2

【0042】式中、Pは透過軸を平行にした2枚の偏光素子を透過する光の透過率であり;そして、Cは透過軸を直交させた2枚の偏光素子を透過する光の透過率である。

【0043】一体型の偏光板は、バックライト付き透過型の液晶表示装置のバックライト側の偏光板に、異方性散乱体が偏光素子よりバックライト側になるように配置して用いる。これにより、偏光素子のみからなる偏光板を用いた液晶表示装置よりもバックライト光の偏光板透過率を高い、明るく鮮明な液晶表示装置が得られる。偏光素子の光吸収軸に平行な偏光成分は偏光素子内部でその100%近くが吸収される。一体型の偏光素子においては、偏光素子の光吸収軸と異方性散乱層の散乱軸が平行に配置されている。そのため、バックライトの光吸収軸に平行な偏光成分は、最初に入射する異方性散乱層で強く散乱を受け、後方散乱光がバックライト側に戻される

【0044】後方散乱光の大部分は、バックライト部分 (例えば、導光板、光拡散板、集光シート)で散乱反射 された後に再び異方性散乱層に入射する。この再入射し た光は、散乱に基づく偏光解消を受けて楕円偏光になる* 化合物1 *ため、偏光素子の光透過軸に平行な偏光成分が出現する。また、前方散乱光についても僅かに散乱解消によって楕円偏光となるため、光透過軸に平行な偏光成分が出現する。これらの結果として、偏光素子の光透過軸に平行な偏光成分が増加し、トータルでバックライト光の偏光板透過率が上昇する。一体型の偏光板の偏光度については、一体化された偏光素子の高い偏光度がそのまま維持され、偏光素子単独の偏光度と同等以上の値を得ることができる。

18

10 【0045】すなわち、高い偏光度を維持しつつ、従来より偏光の透過率の高い偏光板を簡単な素子構成で実現する事ができる。また、偏光板は液晶表示装置の光学補償フイルムと組み合わせると、著しくその効果を発揮する。すなわち、広視野角、高輝度が実現できる。光学補償フイルムとしては、特許第2587398号に記載のディスコティック化合物を用いることが好まし。光学補償フイルムの形態偏光板と一体型化すること(特開平7-191217号公報記載)が好ましい。

[0046]

20 【実施例】[実施例 1]

屈折率の測定

ゼラチン 10 重量部を水 90 重量部に加熱溶解した溶液を高屈折率ガラス上に塗布し、乾燥させた。また、下記化合物 1 の 30 重量%ジクロロメタン溶液を高屈折率ガラス上に塗布し、乾燥させた後、室温で波長 365 nmの直線偏光(200 mW/cm²)を 10 秒間照射した。ゼラチンフイルムGel-1 の屈折率をアッベ屈折計で測定したところ、いずれの方向も 1.54 であった。下記化合物 1 の 30 重量%ジクロロメタン溶液を高屈折率ガラス上に塗布し、乾燥させた後、室温で波長 365 nmの直線偏光(200 mW/cm²)を 10 秒間照射した。この後、波長 310 nmの非偏光(200 mW/cm²)を 10 秒間照射し、液晶の配向を固定した。直線偏光照射した化合物 10 つフイルムでは偏向方向の屈折率neは 1.54 であった。

[0047]

【化14】

$$-(CH_2-C_1)_n$$
 $-(CH_2-C_1)_n$
 $-(CH_2)_6$
 $-(CH_2)_6$
 $-(CH_2)_2$
 $-(CH_2)_2$
 $-(CH_2)_2$
 $-(CH_2)_2$
 $-(CH_2)_2$
 $-(CH_2)_2$
 $-(CH_2)_2$
 $-(CH_2)_2$
 $-(CH_2)_2$

【0048】異方性散乱膜の作製

ポリビニルアルコールMP203(クラレ製)1重量部を水99重量部に溶解した水溶液に化合物3の30重量%ジクロロメタン溶液を10重量部添加し、ホモジナイザーを用いて分散させ、乳化物OW1を得た。更に、ゼラチン10重量部を水90重量部に加熱溶解した溶液

に、乳化物 OW 1×10 重量部添加し、ホモジナイザーを用いて分散させた。ゼラチン下塗層を設けたセルローストリアセテートフイルム上にこの液を塗布し、乾燥させた。このフイルムに室温で波長 365 nmの直線偏光(200 mW/cm²)を10 秒間照射した。この後、

50 波長310nmの非偏光(200mW/cm²)を10

19 秒間照射し、液晶の配向を固定し、光学フィルムOF-1を作製した。

【0049】透過率の測定

延伸したポリビニルアルコールフィルムにヨウ素を吸着 させて、偏光素子を作製した。偏光素子の片側に、ポリ ビニルアルコール系接着剤を用いて、光学フィルムOF - 1を、異方性散乱層が外側となるように貼り付けた。 反対側には、セルローストリアセテートフィルム(フジ タック 富士写真フィルム製)を同様にポリビニルアル コール系接着剤を用いて貼り付けた。この偏光板をOF - 1 側がバックライト側となるように、バックライト上 に配置したときの透過率を測定したところ47%であっ た。

【0050】[実施例2]光学フイルムOF-2を用いる こと以外、実施例1と同様にして偏光板を作製し、実施 例1と同じ配置に、更に光学フイルムOF-2とバック ライトとの間に λ / 4 板を配置したときの透過率を測定 したところ50%であった。

【0051】[比較例1]市販の偏光板をバックライト上 に配置したときの透過率を測定したところ41%であっ た。

【0052】[比較例2]

異方性散乱体の作製

ポリビニルアルコール(クラレ製PVA-117)10 重量部を水90重量部に加熱溶解した溶液に、液晶(メ ルク社製BL036、常光屈折率1.527、異常光屈* *折率1.794)2重量部をホモジナイザーを用いて分 散させた。この液を支持体であるポリカーボネートフィ ルム上に流延して成膜し、次いで60℃で乾燥後、13 0℃で1分間熱処理を行い、ポリカーポネートフイルム から剥離した。こうして得られたフィルムの厚みは約1 60μmであった。このフイルムをインストロン社製万 能材料試験器を用いて110℃で7倍の一軸延伸を行 い、厚み約70μmの散乱型の高分子フィルムの異方性 散乱体を得た。

20

【0053】なお、上記ポリビニルアルコールからなる 7倍の一軸延伸したフイルムの屈折率は、延伸方向にお いて1.57、これに直交する巾方向において1.52 であった。続いてこの異方性散乱体と偏光板をその光透 過軸が一致するように粘着層を介して積層し、積層型の 偏光板を得た。この偏光板をバックライト上に配置した 時の透過率は43.5%であった。従って、本発明の異 方性散乱層一体型偏光板は、従来の偏光板、さらには従 来知られていた光学異方体と偏光板の組み合わせに対 し、少ない液晶化合物量で、バックライトの光の利用効 率をアップさせることができる。

【0054】[実施例6]

光学補償層用支持体の作製

下記組成のセルロースアセテート溶液(ドープ)をミキ シングタンクに投入し加熱攪拌、溶解することにより作 成した。

[0055]

酢化度60.9%のセルロースアセテート	100重量部
TPP(トリフェニルホスフェート).	7. 8重量部
BDP (ピフェニルジフェニルホスフェート)	3. 9.重量部
メチレンクロライド	3 0 0 重量部
メタノール	5 4 重量部
1ーブタノール	1 1 重量部

【0056】別のミキシングタンクに、下記の溶液を加 熱攪拌、溶解して作成し、上記ドープ474重量部に対※

※し22重量部添加して充分攪拌混合した。

[0057]

2-ヒドロキシー4-ベンジルオキシベンゾフェノン 12 重量部 2, 4-ベンジルオキシベンゾフェノン 4 重量部 80重量部 メチレンクロライド 20重量部 メタノール

【0058】次いで流延口から混合液(ドープ)を0℃ に冷却したドラム上に流延した。フイルムの溶媒含有率 70重量%の状態で剥取り、両端をピンテンターに固定 し、3~5重量%の領域で機械方向と垂直方向の延伸率 3%となる間隔に保ちつつ乾燥し、その後多数のロール を有する熱処理装置の中を搬送することにより乾燥し た。ガラス転移温度である120℃を越える領域では、 機械方向の延伸率が実質0%であった。剥取り時に機械 50 向(TD)で360kg/mm²、MD/TD比が1.

方向に4%延伸するため、機械方向と垂直方向の延伸率 と機械方向の全延伸率の比は0.75となるようにし て、厚さ 1 0 7 μmのセルロースアセテートフイルムを 作成した。

【0059】このようにしてセルロースアセテートフイ ルムを作成した。得られたフイルムの弾性率は、機械方 向(MD)で430kg/mm²、機械方向に垂直な方 19であった。また、Rthは80nm、Reは11nmであった。後述の下塗後も、支持体フィルム表面への析出が認められず、光学異方性の高い、ムラのない良好な光学補償層用支持体が得られた。

21

*【0060】この支持体に下記組成の塗布液を28ml /m²塗布、乾燥し、0.1μmのゼラチン層を塗設し た。

* [0061]

ゼラチン	0.542重量部
ホルムアルデヒド	0.136重量部
サリチル酸	0.160重量部
アセトン	3 9. 1 重量部
メタノール	15.8重量部
メチレンクロライド	40.6重量部
水	1. 2 重量部

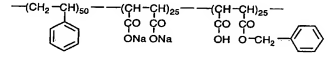
【0062】ゼラチン層の上に下記組成の塗布液を7m ※【0063】 1/m² 塗布、乾燥した。 ※

下記のアニオン性コポリマー0.079重量部クエン酸モノエチルエステル1.01重量部アセトン20重量部メタノール87.7重量部水4.05重量部

[0064]

★ ★【化15】

アニオン性コポリマー



【0.065】さらに、透明支持体の反対側に、下記組成 ☆けた。 の塗布液を25ml/m²塗布、乾燥し、バック層を設☆30 【0066】

酢化度55%のセルロースジアセテート0.656重量部シリカ系マット剤(平均粒径:1μm)0.065重量部アセトン67.9重量部メタノール10.4重量部

【0067】光学異方層の形成

前記ゼラチン層の上に、厚さ 0.5μmのポリビニルアルコール系配向膜を設け、表面をラビング処理した。配向膜の上に、下記のディスコティック化合物 9.1g、エチレンオキサイド変性トリメチロールプロバントリアクリレート(SP327、大阪有機化学(株)製)0.9g、セルロースアセテートブチレート(CAB551-0.2、イーストマンケミカル社製)0.2g、セルロースアセテートブチレート(CAB531-1、イーストマンケミカル社製)0.05g、光重合開始剤(イルガキュアー907、チバガイギー社製)3.0g

および光増感剤(カヤキュアーDETX、日本化薬 (株)製)0.1gを、20.67gのメチルエチルケトンに溶解した塗布液を、#3のワイヤーバーで塗布し 40 た。これを、金属の枠に貼りつけて120℃の高温槽中で3分間加熱し、ディスコティック液晶を配向させた。 120℃のまま高圧水銀灯を用いて1分間UV照射し、 室温まで放冷して、ディスコティック化合物を含む層を 有する光学異方層を形成した。

[0068] 【化16】 ディスコティック化合物

【 $0\ 0\ 6\ 9$ 】光学異方層の厚さは、 $1\ .\ 4\ \mu$ mであった。光学異方層と透明支持体との積層体のレターデーシ $10\$ ョンを、配向膜のラビング方向に沿って測定したところ、光学軸の平均傾斜角は $1\ 4\ .\ 5$ 、厚み方向のレターデーション ($R\ th$) は $1\ 3\ 5\ n$ m、面内レターデーション ($R\ th$) は $2\ 5\ n$ m であった。

23

【0070】<u>異方性散乱層および光学補償層付き偏光板</u> の作製

延伸したポリビニルアルコールフイルムにヨウ素を吸着させて、偏光膜を作製した。偏光膜の片側に、ポリビニルアルコール系接着剤を用いて、光学異方層と透明支持体との積層体を、光学異方層が外側となるように貼り付けた。反対側には、ポリビニルアルコール系接着剤を用いて、実施例1で作製した光学フイルムOF-1を異方性散乱層が外側となるように貼り付けた。

【0071】偏光膜の透過軸と、光学異方層と透明支持体の積層体の遅相軸とは、平行になるように配置した。更に偏光膜の透過軸と、光学フィルムOF-1のneとが平行になるように配置し、偏光板を作製した。偏光板をアクリル系接着剤を用いてガラス板に貼り付け、高温、加圧下でエイジングした後、90000恒温槽に入れ、500時間放置した。偏光板を調べたところ、剥離、泡の発生あるいは皺の発生のような問題は全く認められなかった。さらに500時間(合計1000時間)9000恒温槽に入れてから調べても、剥離、泡の発生あるいは皺の発生のような問題は全く認められなかった。

【0072】[実施例7]

液晶表示装置の作製

ITO透明電極が設けられたガラス基板の上に、ポリイミド配向膜を設け、ラビング処理を行った。 5μ mのスペーサーを介して、二枚の基板を配向膜が向かい合うように重ねた。配向膜のラビング方向が直交するように、基板の向きを調節した。基板の間隙に、棒状液晶性分子(2L4792、メルク社製)を注入し、液晶層を形成

した。液晶性分子のΔnは0.0969であった。

24

【0073】以上のように作製したTN液晶セルの両側に、図1に示すように偏光板を貼り付けて液晶表示装置を作製した。光学異方層と透明支持体の積層体の遅相軸と、液晶セルのラビング方向は、直交するように配置した。図1は、作製した液晶表示装置の断面模式図である。図1に示す液晶表示装置は、透明支持体(1)、偏光素子(2)、光学補償層付き透明支持体(3)、TN液晶セル(4)、光学補償層付き透明支持体(5)、偏光素子(6)、異方性散乱層付き透明支持体(7)、そしてバックライト(8)が、この順に積層された構成を有する。光学補償層付き透明支持体(5)、偏光素子(6)および異方性散乱層付き透明支持体(7)が、偏光板(9)を構成する。

【0074】液晶表示装置の液晶セルに、電圧を印加し、白表示2V、黒表示5Vにおける白表示と黒表示との透過率の比をコントラスト比として、上下左右でコントラスト比が10、かつ階調反転のない領域を視野角として測定した。その結果、上下の視野角は70°、左右の視野角は126°であった。また、正面コントラストは、122であった。さらに、従来の偏光板を用いた液晶表示装置と比較して、正面輝度が約40%上昇した。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例7で作製した液晶表示装置の断面模式図である。

【符号の説明】

- 1 透明支持体
- 2 偏光素子
- 3 光学補償層付き透明支持体
- 4 TN液晶セル
- 5 光学補償層付き透明支持体
- 40 6 偏光素子
 - 7 異方性散乱層付き透明支持体
 - 8 バックライト
 - 9 偏光板

[図1]

